



भारत का राजपत्र

The Gazette of India

सी.जी.-डी.एल.-अ.-03122020-223459
CG-DL-E-03122020-223459

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)
PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 3798]

नई दिल्ली, बृहस्पतिवार, दिसम्बर 03, 2020/अग्रहायण 12, 1942

No. 3798]

NEW DELHI, THURSDAY, DECEMBER 03, 2020/AGRAHAYANA 12, 1942

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 3 दिसम्बर, 2020

का.आ. 4333(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, औषध विभाग, रसायन और उर्वरक मंत्रालय, भारत सरकार द्वारा जारी दिनांक 30.06.2020 के अधिसूचना का.आ. 2151(अ) के माध्यम से, डीपीसीओ, 2013 के पैरा 19 के अंतर्गत, हेपरिन इंजेक्शन 1000 आई यू/मिली और हेपरिन इंजेक्शन 5000 आई यू/मिली की अधिकतम कीमत तय की गयी थी, जिसकी अवधि 31.03.2021 तक बढ़ा दी गई है।

2. मूल आदेश दिनांक 30 जून, 2020 के का.आ. 2151 (अ) में उल्लिखित सभी टिप्पणियां और अन्य विषय समान रहेंगे और "31 दिसंबर 2020" वाक्यांश के लिए पैरा 6, टिप्पणियां (क) और नोट (ट) को छोड़कर लागू होते हैं इसे "31 मार्च 2021" के रूप में पढ़ा जाना है।

[कां. सं./213/81/2020/एफ/फा. सं. 8(81)/2020/डी.पी/एनपीपीए-डीवी-II]

प्रसेनजित दास, सहायक निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS
(Department of Pharmaceuticals)
(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 3rd December, 2020

S.O. 4333(E).—The ceiling prices of Heparin Injection 1000IU/ ml and Heparin Injection 5000IU/ ml fixed under Para 19 of the DPCO, 2013 vide notification S.O. 2151(E) dated 30.06.2020 issued by National Pharmaceutical Pricing Authority, Department of Pharmaceuticals, Ministry of Chemicals and Fertilizers, Government of India are extended upto 31.03.2021.

2. All the notes and other contents mentioned in the original order S.O. 2151(E) dated 30.06.2020 shall remain the same and are applicable except that in Para 6, Notes (a) and Note (k) for the phrase “31st December 2020” it is to be read as “31st March 2021”.

[PN/213/81/2020/F/F. No. 8(81)/2020/DP/NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Asstt. Director

आदेश

नई दिल्ली, 3 दिसम्बर, 2020

का.आ. 4334(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का०आ० 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, और भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का.आ. 1214(अ) तारीख 25 मार्च, 2020, के आदेश के क्रम सं 11 और 13 अधिक्रमण में जहाँ तक उसका सबंध नीचे की सारणी के विनिर्मिति पैक स है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	मिथाइलरोमानिलिनियम क्लोरोइड (जेंसिया वाइलेट)	पैन्ट 1%	1 मिल.	0.08503

नोट :

(क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरणों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (धन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।

(ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत वस्तु एवं सेवा कर सहित से कम है तो, जहाँ कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।

(ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।

(घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।

(ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि काई हो, को संप्रदर्शित करेगा।

(च) उपर्युक्त सारणी में यथा विनिर्दिष्ट खुदरा या प्रबलता या दोनों के साथ अनुसूचित विनिर्मिति का कोई मौजूदा विनिर्माता औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 के पैरा 2(य) के अनुसार कोई नई औषधि को लांच करता है तो ऐसे मौजूदा विनिर्माता को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश 2013 की अनुसूची-II के अंतर्गत यथा विनिर्दिष्ट फॉर्म-I में एनपीपीए को ऐसी नई औषधि के मूल्य पर्व अनुमोदन हेतु आवेदन करना होगा।

(छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसको सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छ: महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

(ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

(झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./213/81/2020/एफ/फा. सं. 8(81)/2020/डी.पी/एनपीपीए-डीवी-II]

प्रसेनजित दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 3rd December, 2020

S. O. 4334(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the item specified at Sl. No. 11 & 13 of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, National Pharmaceutical Pricing Authority (NPPA) S.O. 1214(E), dated 25th March 2020, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the NPPA hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of Goods and Services Tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Methylrosanilinium chloride (Gentian Violet)	Paint 1%	Per ml	0.08503

Note:

- (a) All manufacturers of scheduled formulation, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulation at a price higher than the ceiling price (plus Goods and Services Tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulation downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulation having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus goods and services tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (c) The manufacturers may add Goods and Services Tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controllers and dealers.
- (e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/213/81/2020/F/F. No. 8(81)/2020/DP/NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Asstt. Director

आदेश

नई दिल्ली, 3 दिसम्बर, 2020

का.आ. 4335(अ).—यह: औषध विभाग (जिसे बाद में डीओपी के रूप में संदर्भित किया है) ने अनिवार्य औषधि की संशोधित राष्ट्रीय सूची, 2015 (जसे बाद में एनएलईएम के रूप में संदर्भित किया है) के आधार पर दिनांक 10.03.2016 के का.आ. 701(अ) के द्वारा औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 2013 (जिसे बाद में डीपीसीओ के रूप में संदर्भित किया है) की अनुसूची I के आधार पर संशोधन किया है।

02. और जबकि अनुसूचित विनिर्मितियों की सूची के संशोधन होने पर डीपीसीओ, 2013 के पैरा 17 में संशोधन की तारीख से साठ दिनों की अवधि के भीतर डीपीसीओ, 2013 के उपबंधों के अनुसार तय होने वाली अनुसूची—I में जोड़ी गई विनिर्मितियों (यानी दवाइयां) की अधिकतम कीमतों का निर्धारण आवश्यक है।

03. और जबकि राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसे बाद में एनपीपीए के रूप में संदर्भित किया है) ने मार्च, 2016 में अधिकतम मूल्य निर्धारण की प्रक्रिया शुरू की थी। इस संबंध में एनपीपीए ने अपने विभिन्न कार्यालय ज्ञापनों द्वारा (यानि ओएमस) द्वारा अनुसूचित विनिर्मितियों की एक सूची अपलोड की थी जिसके लिए मूल्य निर्धारण के लिए अपेक्षित डाटा आधारित संदर्भ विपणन उपलब्ध नहीं था। उपर्युक्त ओएम की प्रतियां ड्रग्स मैन्युफैक्चरर्स एसोसियेशन्स को यह अनुरोध करते भेजी गई थी कि वे विपणन आधारित डाटा प्रस्तुत करें और जबकि एनपीपीए औषध विभाग को डीपीसीओ, 2013 को संशोधित करने का भी सुझाव दिया था ताकि जहां विपणन आधारित आंकड़े अधिकतम मूल्य निर्धारण के लिए उपलब्ध नहीं हैं और जहां ऐसी अनुसूचित विनिर्मितियों के लिए राज्य संस्थागत खरीद मूल्य उपलब्ध नहीं ताकि उसके मूल्य निर्धारण में सुविधापूर्ण विचार किया जा सके।

04. और जबकि विनिर्माताओं और आधिकारिक आंकड़े संग्रह करने वाली एजेंसी जैसे एआईओसीडी एडब्ल्यूएसीएस से उपलब्ध कराई गई जानकारी के आधार पर कठिपय अनुसूचित विनिर्मितियों के संबंध में जहां विपणन आधारित कीमतें उपलब्ध थीं, एनपीपीए ने ऐसी अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमत तय कर दी है। एनपीपीए ने अब तक उपलब्ध आंकड़ों के आधार पर 879 विनिर्मितियों की अधिकतम कीमतों को तय कर लिया है। हालांकि, प्रासंगिक और विश्वसनीय विपणन आधारित डेटा प्राप्त करने के कई प्रयासों के बाद भी, एनपीपीए आवश्यक विपणन डेटा की कमी के लिए शेष अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमतों का निर्धारण नहीं कर पाया है।

05. और जबकि यह डीपीसीओ, 2013 के अनुसूची I के तहत अधिसूचित सभी दवाओं की अधिकतम कीमतों को संशोधित करने के लिए एनपीपीए के लिए जनहितों की रक्षा के लिए मूल्य निर्धारण के वैकल्पिक तरीकों को अपनाना अनिवार्य है ताकि आवश्यक दवाइयों के उपभोक्ताओं को उपयुक्त और उचित अधिकतम कीमतों का लाभ सुनिश्चित किया जा सके।

06. और जबकि औषध विभाग(डीओपी) दिनांक 05.02.2019 के संचार के आधार पर एनपीपीए ने संस्थागत डाटा एकत्र करने के लिए अतिरिक्त प्रयास किए थे। अपेक्षित संस्थाओं से डाटा प्राप्त करने के लिए, महानिदेशक स्वास्थ्य सेवा (डीजीएचएस), केंद्रीय दवा खरीद एजेंसी; राज्य दवा खरीद एजेंसी, राज्य दवा नियंत्रण (एसडीसी), केंद्र / राज्य सरकारी अस्पताल इत्यादि को पत्र जारी किए गए थे।

07. और अब भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का0 आ0 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का0 आ0 701(अ) तारीख 10 मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 19 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए और भारत सरकार में रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के का. आ. 1214(अ) दिनांक 25.03.2020 (क.सं. 10) के आदेश के अधिकमण में, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में क्रमशः तत्त्वानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट खुराक रूप एवं प्रबलता और इकाई सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्त्वानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है:-

सारणी

क.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	खुराक रूप एवं प्रबलता	इकाई	अधिकतम कीमत (₹.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	ओरल पोलिओमार्टिलिटिस वेक्सीन		1 मिली.	102.24

नोट :

- (क) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (घन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत (घन वस्तु एवं सेवा कर, जो लागू हों) से अधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे।
- (ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत वस्तु एवं सेवा कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए ग्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म-V में अधिसूचना की तारीख से आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को एक मूल्य सूची जारी करें तथा उसकी कॉपी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।
- (ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विकेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारोबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(य) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फॉर्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और विक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III को आईपीडीएमएस के माध्यम से भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के ग्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट ऐसी विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, अधिकतम या खुदरा मूल्य निर्धारित आदेश यदि कोई हो, जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./213/81/2020/एफ/फा. सं. 8(81)/2020/डी.पी/एनपीपीए-डीवी-II]

प्रसेनजित दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 3rd December, 2020

S. O. 4335(E).—Whereas, the Department of Pharmaceuticals (hereinafter referred as DOP) has amended Schedule I of the Drugs Price Control Order (hereinafter referred as DPCO) 2013 *vide* S.O. 701(E) dated 10.03.2016 based on revised National List of Essential Medicine (hereinafter referred as NLEM) 2015;

02. And whereas on amendment of the list of scheduled formulations, paragraph 17 of the DPCO 2013 requires fixation of the ceiling prices of formulations (i.e. medicines) added in the Schedule I to be fixed as per the provisions of the DPCO, 2013 within a period of sixty days from the date of amendment;

03. And whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) initiated the process of the ceiling price fixation in March 2016. In this connection, NPPA vide its various Office Memorandums (OMs) had uploaded list of the scheduled formulations for which reference market based data required for price fixation was not available. Copies of the aforesaid OMs were also sent to Drugs Manufacturers Associations requesting for submission of market based data and whereas NPPA had also suggested the Department of Pharmaceuticals to amend DPCO 2013 so as to facilitate consideration of the State Institutional Procurement Price for such scheduled formulations where market based data are not available to facilitate ceiling price fixation;

04. And whereas on the basis of inputs from the manufacturer and official data collection agency viz AIOCD AWACS in respect of certain scheduled formulations where market based prices could be traced, NPPA has fixed the ceiling prices of such scheduled formulations. NPPA has so far fixed the ceiling prices of 879 formulations on the basis of available data. However, even after a number of attempts made to obtain the relevant and reliable market based data, NPPA has not been able to fix the ceiling prices of remaining scheduled formulation for the want of requisite market data;

05. And whereas, it is obligatory on the part of the NPPA to revise the ceiling prices of all the drugs notified under the Schedule I of DPCO, 2013 so as to ensure the benefit of fair and reasonable ceiling prices to the consumers of such essential medicines to protect public interest, and thus there is a necessity to adopt alternative methods of price fixation;

06. And whereas, based on the communication of DOP dated 05.02.2019, NPPA had taken extra efforts to collect the institutional data. Letters were issued to Director General Health Services (DGHS), Central Drug Procurement Agencies; State Drug Procurement Agencies, State Drug Controllers (SDCs), Central/State Government Hospitals and private Hospitals, etc in order to obtain the data from the required Institutions.

07. And now, in exercise of the powers conferred by paragraphs 19 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1214(E) dated 25.03.2020 (at Sl. No. 10), the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of Goods and Services Tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the dosage form & strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Dosage form & Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Oral Poliomyelitis vaccine		1 ML	102.24

Note:

- (a) All manufacturers of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus Goods and Services Tax as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price specified in column (5) in the above table plus Goods and Services Tax as applicable, if any.
- (b) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus Goods and Services Tax as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.

- (c) The manufacturers may add Goods and Services Tax only if they have paid actually or if it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in column (5) of the above said table.
- (d) The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (e) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulations in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013 through IPDMS. Any manufacturer intending to discontinue production of above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturers not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/213/81/2020/F/F. No. 8(81)/2020/DP/NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Asstt. Director

आदेश

नई दिल्ली, 3 दिसम्बर, 2020

का.आ. 4336(अ).—भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 और का.आ. 701(अ) तारीख 10मार्च, 2016 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5,11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण(जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है) नीचे की सारणी के स्तंभ(6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ(3),(4) और (5) में तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, इकाई (यूनिट) और विनिर्माता और विपणन कंपनियों के नाम सहित स्तंभ(2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, वस्तु एवं सेवा कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नामब्रांड का / नाम	प्रबलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (₹.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	मेसालजीन सपोसिटरीज बीपी 1 ग्राम	प्रत्येक सपोसिटरी में : मेसालजीन आईपी 1 ग्राम	1 सपोसिटरी	मैसर्स ब्लिस जीवीएस फार्मा लिमिटेड / मैसर्स सिप्पा	97.88

क्र.सं.	विनिर्मिति का नामब्रांड का / नाम	प्रवलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (₹.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
				लिमिटेड	
2.	टेलिमस्टन + क्लॉथलिंडोन + एम्लोडिपाइन गोली	प्रत्येक फिल्म लेपित गोली में: टेलिमस्टन आईपी 40 मिग्रा, क्लॉथलिंडोन आईपी 6.25 मिग्रा, एम्लोडिपाइन बेसिलेट आईपी एम्लोडिपाइन 5 मिग्रा के बराबर	1 गोली	मैसर्स माइक्रो लैब्स लिमिटेड	8.39
3.	सेफटियाजोन + सुलवैक्टम इंजेक्शन (जेड आई एफ आई एस वी)	कॉम्बिपैक में: (ए) प्रत्येक वाइल में: सेफटियाजोन सोडियम आईपी सेफ्रीट्रैक्सोन 1000 मि.ग्रा के बराबर सुलवैक्टम सोडियम आईपी से सुलवैक्टम 500 मि.ग्रा के बराबर (वी) का एक एमप्लूल: इंजेक्शन आईपी 10 मि.ली. के लिए बाँझ पानी	प्रति कॉम्बो पैक	मैसर्स जेन फार्मा (पी) लिमिटेड / मैसर्स एफडीसी लिमिटेड	120.34
4.	डिक्लोफेनाक + थायोकोलिकोसाइड + लिसीड ओइल + मिथाइल सैलिसिलेट + मैथोल जेल	घटक: डिक्लोफेनाक डाइथाइलेमाइन आईपी 1.16% डब्लू/डब्लू (डिक्लोफेनाक सोडियम 1.0% डब्लू/डब्लू के बराबर), थियोकोलीकोसाइड आईपी 0.125% डब्लू/डब्लू, लिसीड ओइल वीपी 3% डब्लू/डब्लू, मिथाइल सैलिसिलेट आईपी 10% डब्लू/डब्लू मैथोल आईपी 5% डब्लू/डब्लू	1 ग्राम	मैसर्स प्योर एंड क्योर हेल्थकेयर प्रा. लि. / मैसर्स ज़ाइडस हेल्थकेयर लिमिटेड	5.23
5.	सिप्रोफ्लोक्सासिन + डेक्सामेथासोन आई ड्रॉप्स	घटक: सिप्रोफ्लोक्सासिन हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी सिप्रोफ्लोक्सासिन 0.3% डब्लू/वी के बराबर, डेक्सामेथासोन आईपी 0.1% डब्लू/वी,	1 एम एल	मैसर्स स्काइमैप हेल्थकेयर प्रा. लि. / मैसर्स एलेंसिथ लैब्स प्रा. लिमिटेड	1.33
6.	सिप्रोफ्लोक्सासिन + डेक्सामेथासोन आई ड्रॉप्स	घटक: सिप्रोफ्लोक्सासिन हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी सिप्रोफ्लोक्सासिन 0.3% डब्लू/वी के बराबर, डेक्सामेथासोन आईपी 0.1% डब्लू/वी	1 एम एल	मैसर्स स्काइमैप हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड	1.33
7.	फिनाइलफ्राइन एचसीएल + क्लोरफेनिरामाइन मेलिइएट + सोडियम साइट्रेट + मैथोल सिरप	प्रत्येक 5 मि.ली में: फिनाइलफ्राइन एचसीएल आईपी 5मिलीग्राम, क्लोरफेनिरामाइन मेलिइएट आईपी 1 मिलीग्राम सोडियम साइट्रेट आईपी 60 मिलीग्राम, मैथोल आईपी 1 मिलीग्राम,	1 मिली.	मैसर्स एनिकर फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लिमिटेड / मैसर्स ग्रुप फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड.	0.90
8.	इंजेक्शन के लिए ओमेप्राजोल	प्रत्येक वाइल में: ओमेप्राजोल आईपी (स्ट्रेराइल) 40 मिलीग्राम (सोडियम उपयुक्त रूप से बफर के रूप में) इंजेक्शन के लिए पानी आईपी क्यू.एस.	प्रति पैक	मैसर्स स्काइमैप हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड / मैसर्स जर्मन रिमेडीज फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लिमिटेड	34.86

क्र.सं.	विनिर्मिति का नामब्रांड का / नाम	प्रबलता	इकाई	विनिर्माता और विपणन कंपनी	खुदरा मूल्य (₹.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
9.	मेटोप्रोलोल इंजेक्शन	प्रत्येक मिलीलीटर में: मेटोप्रोलोल टारट्रेट आईपी 1मिलीग्राम इंजेक्शन के लिए पानी आईपी क्यू.एम.	प्रति पैक	मैसर्स स्काइमैप हेल्थकेयर प्रा. लिमिटेड / मैसर्स जर्मन रिमेडीज कार्मास्यूटिकल्स प्रा. लिमिटेड	13.53
10.	नोरेथिस्ट्रोन एसीटेट नियंत्रित रिलीज गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित नियंत्रित रिलीज गोली में: नोरिथिस्ट्रोन एसीटेट बीपी 10 मिग्रा	1 गोली	मैसर्स अकुम ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड / मैसर्स कैडिला फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	15.09
11.	आइब्रोफेन + पैरासिटामोल गोली	प्रत्येक अलिपित गोली में: आइब्रोफेन आईपी 400 मिग्रा पैरासिटामोल आईपी 325 मिग्रा	1 गोली	मैसर्स वापी केयर फार्मा प्रा. लिमिटेड / मैसर्स अलेम्बिक फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड	1.11
12.	मोक्सीफ्लोक्सासिन हाइड्रोक्लोराइड + डेक्सामेथासोन फॉस्फेट आईड्रॉप्स	प्रत्येक मिलीलीटर में: मोक्सीफ्लोक्सासिन हाइड्रोक्लोराइड आईपी मोक्सीफ्लोक्सासिन 0.5% डब्लू/वी के बराबर डेक्सामेथासोन सोडियम फॉस्फेट आईपी डेक्सामेथासोन फॉस्फेट 0.1% डब्लू/वी के बराबर	1 मिली	मैसर्स स्काइमैप हेल्थकेयर प्रा. लि. / मैसर्स ग्लैस्मथ लैब्स प्रा. लिमिटेड	19.07
13.	पोविडोन-आयोडीन गार्गल 0.5% डब्लू/वी	घटक: पोविडोन-आयोडीन आईपी 0.5% डब्लू/वी (उपलब्ध आयोडीन 0.06% डब्लू/वी)	1 मिली	मैसर्स चिंडलास बायोटेक प्रा. लिमिटेड / मैसर्स मैनकाइंड फार्मा लिमिटेड	0.79
14.	ट्राइहक्सीफेनीडील हाइड्रोक्लोरोराइड टैबलेट	प्रत्येक अलिपित गोली में: ट्राइहक्सीफेनीडील हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी 1 मिग्रा	1 गोली	मैसर्स डी। डी। फार्मास्यूटिकल्स प्रा. लिमिटेड	0.73
15.	एजेलनिडीपाइन + टेलमिसर्टन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित बाई लेयर गोली में: एजेलनिडीपाइन आईपी 8 मिग्रा टेलमिसर्टन आईपी 40 मिग्रा	1 गोली	मैसर्स सिंक्रोम फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड / मैसर्स टोरेंट फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड.	12.45
16.	एजेलनिडीपाइन + टेलमिसर्टन गोली	प्रत्येक फिल्म लिपित बाई लेयर गोली में: एजेलनिडीपाइन आईपी 8 मिग्रा टेलमिसर्टन आईपी 80 मिग्रा	1 गोली	मैसर्स सिंक्रोम फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड / मैसर्स टोरेंट फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड.	14.20
17.	विल्डेग्लिप्टिन + मेटफॉर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड (सस्टेंड रिलीज रूप में) गोली	प्रत्येक अलिपित बाई लेयर गोली में: विल्डेग्लिप्टिन 50 मिग्रा, मेटफॉर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड आईपी (सस्टेंड रिलीज रूप में) 500 मिग्रा	1 गोली	मैसर्स एक्जिमेड फार्मास्यूटिकल्स / मैसर्स एरिस लाइफ साइंसेज लिमिटेड	6.58
18.	विल्डेग्लिप्टिन + मेटफॉर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड (सस्टेंड रिलीज रूप में) गोली	प्रत्येक फिल्म अलिपित बाई लेयर गोली में: विल्डेग्लिप्टिन 50 मिग्रा, मेटफॉर्मिन हाइड्रोक्लोरोराइड IP (सस्टेंड रिलीज रूप में) 1000 मिग्रा	1 गोली	मैसर्स एक्जिमेड फार्मास्यूटिकल्स / एम / एस एरिस लाइफ साइंसेज लिमिटेड	7.07
19.	पोविडोन आयोडीन टोपिकल सोल्यूशन 1% डब्लू/वी	प्रत्येक 100 मिलीलीटर में: पोविडोन आयोडीन आईपी 1.0 ग्राम (उपलब्ध आयोडीन 0.1 ग्राम) 2-प्रोपेनाल आईपी 50 ग्रा एक जलीय आधार में	प्रति 200 मिली पैक	मैसर्स जी.एस. फार्मवुटोर प्रा. लिमिटेड. एम / मैसर्स विन-मेडिकेयर प्रा. लिमिटेड	92.00

नोट :

- (क) उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन के विनिर्माता अर्थात् जो "नई इग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(यू) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे वस्तु एवं सेवा कर को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24 के तहत फॉर्म V में अधिसूचना की तारीख से एक मूल्य सूची एनपीपीए को आईपीडीएमएस के माध्यम से जारी करें तथा उसकी कापी राज्य औषधि नियंत्रकों और विनिर्माता वितरकों को जारी करें।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के 24 (4) के उपबंधों के अनुसार प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच आसान हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा।
- (ङ.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसा कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मेन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन व्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./213/81/2020/एफ/फा. सं. 8(81)/2020/डी.पी/एनपीपीए-डीवी-II]

प्रसेनजित दास, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 3rd December, 2020

S.O. 4336(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 and S.O. 701(E) dated 10th March, 2016 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA), hereby fixes, the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of Goods and Services Tax, if any, in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Mesalazine Suppositories BP 1g	Each Suppository contains: Mesalazine IP 1g	1 Suppository	M/s Bliss GVS Pharma Ltd. / M/s Cipla Limited	97.88

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
2.	Telmisartan + Chlorthalidone + Amlodipine Tablet	Each film coated tablet contains: Telmisartan IP 40mg, Chlorthalidone IP 6.25mg, Amlodipine Besilate IP eq. to Amlodipine 5mg	1 Tablet	M/s Micro Labs Limited	8.39
3.	Ceftiazone + Sulbactum for Injection (ZIFI SB)	The CombiPack contains: (a) Each vial contains: Ceftiazone Sodium IP eq. to Ceftriaxone 1000mg Sulbactum Sodium IP eq. to Sulbactum 500mg (b) One ampoule of: Sterile Water for Injections IP 10ml	Per Combi Pack	M/s Zen Pharma (P) Limited / M/s FDC Limited	120.34
4.	Diclofenac + Thiocolchicoside + Linseed Oil + Methyl Salicylate + Menthol Gel	Composition: Diclofenac Diethylamine IP 1.16% w/w (eq. to Diclofenac Sodium 1.0% w/w), Thiocolchicoside IP 0.125% w/w, Linseed Oil BP 3% w/w, Methyl Salicylate IP 10% w/w Menthol IP 5% w/w	1 GM	M/s Pure and Cure Healthcare Pvt. Ltd. / M/s Zydus Healthcare Limited	5.23
5.	Ciprofloxacin + Dexamethasone Eye Drops	Composition: Ciprofloxacin Hydrochloride IP Eq. to Ciprofloxacin 0.3% w/v, Dexamethasone IP 0.1% w/v,	1 ML	M/s Skymap Healthcare Pvt. Ltd. / M/s Glensmith Labs Pvt. Ltd.	1.33
6.	Ciprofloxacin + Dexamethasone Eye Drops	Composition: Ciprofloxacin Hydrochloride IP Eq. to Ciprofloxacin 0.3% w/v, Dexamethasone IP 0.1% w/v,	1 ML	M/s Skymap Healthcare Pvt. Ltd.	1.33
7.	Phenylephrine HCl + Chlorpheniramine Maleate + Sodium Citrate + Menthol Syrup	Each 5ml contains: Phenylephrine HCl IP 5mg, Chlorpheniramine Maleate IP 1mg Sodium Citrate IP 60mg, Menthol IP 1mg	1 ML	M/s Enicar Pharmaceuticals Pvt. Ltd. / M/s Group Pharmaceuticals Ltd.	0.90
8.	Omeprazole for Injection	Each vial contains: Omeprazole IP (Sterile) 40mg (As Sodium Suitably buffered) Water for Injection IP q. s.	Per Pack	M/s Skymap Healthcare Pvt. Ltd. / M/s German Remedies Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	34.86
9.	Metoprolol Injection	Each ml contains: Metoprolol Tartrate IP 1mg Water for injection IP q. s.	Per Pack	M/s Skymap Healthcare Pvt. Ltd. / M/s German Remedies Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	13.53
10.	Norethisterone Acetate Controlled Release Tablet	Each film coated controlled release tablet contains: Norethisterone Acetate BP 10mg	1 Tablet	M/s Akums Drugs & Pharmaceuticals Ltd. / M/s Cadila Pharmaceuticals Limited	15.09

Sl. No.	Name of the Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
11.	Ibuprofen + Paracetamol Tablet	Each uncoated tablet contains: Ibuprofen IP 400mg Paracetamol IP 325mg	1 Tablet	M/s Vapi Care Pharma Pvt. Ltd. /M/s Alembic Pharmaceuticals Limited	1.11
12.	Moxifloxacin Hydrochloride + Dexamethasone Phosphate Eye Drops	Each ml contains: Moxifloxacin Hydrochloride IP eq. to Moxifloxacin 0.5% w/v Dexamethasone Sodium Phosphate IP eq. to Dexamethasone Phosphate 0.1% w/v	1 ml	M/s Skymap Healthcare Pvt. Ltd. / M/s Glensmith Labs Pvt. Ltd.	19.07
13.	Povidone-Iodine Gargle 0.5% w/v	Composition: Povidone-Iodine IP 0.5% w/v (available Iodine 0.06% w/v)	1 ml	M/s Windlas Biotech Pvt. Ltd. / M/s Mankind Pharma Limited	0.79
14.	Trihexyphenidyl Hydrochloride Tablet	Each uncoated tablet contains: Trihexyphenidyl Hydrochloride IP 1mg	1 Tablet	M/s D. D. Pharmaceuticals Pvt. Ltd.	0.73
15.	Azelnidipine + Telmisartan Tablet	Each film coated bi-layered tablet contains: Azelnidipine IP 8mg Telmisartan IP 40mg	1 Tablet	M/s Synokem Pharmaceuticals Limited / M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.	12.45
16.	Azelnidipine + Telmisartan Tablet	Each film coated bi-layered tablet contains: Azelnidipine IP 8mg Telmisartan IP 80mg	1 Tablet	M/s Synokem Pharmaceuticals Limited / M/s Torrent Pharmaceuticals Ltd.	14.20
17.	Vildagliptin + Metformin Hydrochloride (as sustained release) Tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Vildagliptin 50mg, Metformin Hydrochloride IP (As sustained release) 500mg	1 Tablet	M/s Exemed Pharmaceuticals / M/s Eris Life Sciences Limited	6.58
18.	Vildagliptin + Metformin Hydrochloride (as sustained release) Tablet	Each uncoated bilayered tablet contains: Vildagliptin 50mg, Metformin Hydrochloride IP (As sustained release) 1000mg	1 Tablet	M/s Exemed Pharmaceuticals / M/s Eris Life Sciences Limited	7.07
19.	Povidone IodineTopical Solution 1%w/v	Each 100ml contains: Povidone Iodine IP 1.0g (Available Iodine 0.1g) 2-Propanol IP 50g In an aqueous base	Per 200ml Pack	M/s G.S. Pharbutor Pvt. Ltd./M/s Win- Medicare Pvt. Ltd.	92.00

Note:

- (a) The manufacturer of above mentioned formulations i.e. "new drug" under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- (b) The manufacturer may add Goods and Services Tax only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- (c) The retail price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V from date of Notification as per paragraph 24 of the DPCO, 2013 to NPPA through IPDMS and submit a copy to State Drug Controller and dealers.
- (d) As per para 24(4) of DPCO 2013, every retailer and dealer shall display price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.
- (e) The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturer / marketer as mentioned above i.e. who have applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfilment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturer/marketing companies.
- (f) In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of such formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) fixing ceiling or retail price, if any, issued prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/213/81/2020/F/F. No. 8(81)/2020/DP/NPPA-Div.-II]

PRASENJIT DAS, Asstt. Director